PCT 2 00/06853

۹.	CLA	SSI	FICAT	ON	OF	SUBJEC1	MATTER
I۴	,C	7	BO)10	15	6/08	

2002

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

 $\begin{array}{ll} \mbox{Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)} \\ \mbox{IPC 7} & \mbox{B01D} \end{array}$

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

WPI Data, PAJ, EPO-Internal

C. DOCUME	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to daim No.
X	EP 0 127 926 A (HEWLETT-PACKARD COMP.) 12 December 1984 (1984-12-12) page 6, line 15 - line 32; claims 1,2	1-5,10, 11,13
A	US 5 422 007 A (R.NICOUD ET AL.) 6 June 1995 (1995-06-06) claim 1	1

	A J J J J J J J J J J J J J J J J J J J
Special categories of cited documents: A' document defining the general state of the art which is not	*T* later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but
considered to be of particular relevance	cited to understand the principle or theory underlying the invention
"E" earlier document but published on or after the international filing date	"X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to
"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)	involve an inventive step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the claimed invention
O document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
P document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed	*&* document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search	Date of mailing of the international search report
29 December 2000	05/01/2001
Name and mailing address of the ISA	Authorized officer
European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Facc (+31-70) 340-3016	Bertram, H

INTERNAT AL SEARCH REPORT

n patent family members

ii Application No PCT7-1 00/06853

	atent document I in search repor	nt	Publication date	i	Patent family member(s)	Publication date
EP	127926	Α	12-12-1984	DE JP	3461421 D 60006861 A	15-01-1987 14-01-1985
US	5422007	A	06-06-1995	FR FR CA DE DE DK EP ES WO JP NO	2690630 A 2694208 A 2704158 A 2111084 A 69323382 D 69323382 T 592646 T 0592646 A 2130262 T 9322022 A 7500771 T 934830 A	05-11-1993 04-02-1994 28-10-1994 11-11-1993 18-03-1999 10-06-1999 20-09-1999 20-04-1994 01-07-1999 11-11-1993 26-01-1995 25-02-1994

- NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To:
ACKERMANN, Joachim
Cohausenstrasse 1

D-65719 Hofheim Pr. Ackermann - Patentanwalt ALLEMAGNE

/erteilen

IMPORTANT NOTICE

Eingang: 1 9. FEB. 2001

O WV O Ablage

Date of mailing (day/month/year)

01 February 2001 (01.02.01)

Applicant's or agent's file reference 199kd02.wo

International application No.

PCT/EP00/06853

International filing date (day/month/year)

18 July 2000 (18.07.00)

Priority date (day/month/year) 21 July 1999 (21.07.99)

Applicant

KD PHARMA BEXBACH GMBH et al

 Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU.KP.KR.US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CR,CU,CZ,DE,DK,DM,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM,HR,HU,ID,IL,IN,IS,JP,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MA,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,OA,PL,PT,RO,RU,SD,SE,SG,SI,SK,SL,TJ,TM,TR,TT,TZ,UA,UG,UZ,VN,YU,ZA,ZW The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

 Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 01 February 2001 (01.02.01) under No. WO 01/07137

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38

Facsimile No. (41-22) 740.14.35



WO 01/07137 PCT/EP00/06853

Continuation of Form PCT/IB/308 NOTICE IN TRAINING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

Date of mailing (day/month/year) 01 February 2001 (01.02.01)	IMPORTANT NOTICE
Applicant's or agent's file reference	Internati nal application No.
199kd02.wo	PCT/EP00/06853

The applicant is hereby notified that, at the time of establishment of this Notice, the time limit under Rule 46.1 for making amendments under Article 19 has not yet expired and the International Bureau had received neither such amendments nor a declaration that the applicant does not wish to make amendments.

*Express Mail" mailing label
number ET28 46/1961

Dete of Deposit

-January 10, 2002
I hereby certify that this paper or fee is
being deposited to the United States Postal
Service "The trial of the United States Postal
Service "The United States Postal
Service The United

PCT,

(12) NACH DEM VERTRAGER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMEN EIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum
1. Februar 2001 (01.02.2001)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/07137 A1

(51) Internationale Patentklassifikation7:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/06853

B01D 15/08

(22) Internationales Anmeldedatum:

18. Juli 2000 (18.07.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 34 168.0

21. Juli 1999 (21.07.1999) DE

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): KD PHARMA BEXBACH GMBH [DE/DE]; Am Kraftwerk 4-6, D-66450 Bexbach (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): KRUMBHOLZ, Rudolf [DE/FR]; 4, rue des Lys, F-57510 Holving (FR). SCHIRRA, Norbert [DE/DE]; Schumannstrasse 46, D-66333 Völklingen (DE). TREITZ, Manfred [DE/DE]; Ludweilerstrasse 54, D-66352 Grossrosseln (DE).
- (74) Anwalt: ACKERMANN, Joachim; Cohausenstrasse 1, D-65719 Hofheim (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der f
 ür Änderungen der Anspr
 üche geltenden Frist; Ver
 öffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: COLUMN CHROMATOGRAPHY SEPARATION METHOD

(54) Bezeichnung: SÄULENCHROMATOGRAPHISCHES TRENNVERFAHREN

(57) Abstract: Disclosed is a column chromatography separation method within the framework of liquid chromatography wherein eluents are used as a mobile phase consisting of lower molecules, preferably carbon dioxide, for the isolation and/or purification or preparation of mixtures of (natural) substances.

(57) Zusammenfassung: Beschrieben wird ein säulenchromatographisches Trennverfahren im Rahmen einer Flüssigkeitschromatographie mittels Eluenten als mobile Phase bestehend aus niederen Molekülen, vorzugsweise Kohlendioxid, zur Isolierung und/oder Reinigung und/oder präparativen Gewinnung von (Natur)Stoffgemischen.







Beschreibung

5

10

15

20

25

Säulenchromatographisches Trennverfahren

Die vorliegende Erfindung betrifft ein säulenchromatographisches Trennverfahren unter Verwendung eines flüssigen und niedermolekularen Fluids als Eluent zur Isolierung und/oder Reinigung und/oder präparativen Gewinnung von (Natur)Stoffen aus Stoffgemischen, vorzugsweise Naturstoffgemischen.

Säulenchromatographische Trennverfahren spielen vermehrt in der Rohstoff-Aufbereitung, in der Produktreinigung, in der chemische Synthese sowohl im Laboratoriumsmaßstab wie auch bei großtechnischen Produktionen eine bedeutende Rolle. Ebenfalls in der chemischen Analytik sind sie für die Isolierung, Identifikation und quantitativer / qualitativer Bestimmung einzelner Komponenten in Substanzgemischen unentbehrlich. Weitere wichtige Anwendungsgebiete für derartige Trennungen sind das Recycling, wobei aus Altmaterialien, wie Abwasser und Abgasen Gifte und Schadstoffe, aber auch Wertstoffe abgeschieden werden.

Aus Kostengründen haben es bisher jedoch nur wenige säulenchromatographische Trennverfahren bis zur kommerziellen Nutzung gebracht. Insbesondere im Rahmen der präparativen Rohstoffgewinnung, insbesondere aus Naturstoffgemischen - sowie deren Analytik – kommen säulenchromatographische Trennverfahren, wie HPLC ("High Performance Liquid Chromatography") oder Hochleistungs- bzw. Hochdruck-Flüssigkeitschromatographie sowie SFC ("Supercritical Fluid Chromatographie") zum Einsatz.

Die HPLC macht sich die Erkenntnis zunutze, daß die Trennleistung einer Säule mit abnehmender Korngröße der stationären Phase zunimmt. Bei der HPLC wird mit erheblich feinerem chromatographischen Trennmaterial (3–10 µm) als bei der

WO 01/07137 PCT/EP00/06853

Gelchromatographie (35-75 µm) oder der "klassischen" Säulenchromatographie (120–200 µm) gearbeitet. Die Feinteiligkeit der Trennmaterialien erfordert allerdings die Anwendung hoher Drücke (bis zu 40 MPa), was mit erheblichem technischen Aufwand verbunden ist. Die Säulen sind üblicherweise zwischen 5 - 100 cm (zumeist jedoch bis 25 cm) lang mit einem Innendurchmesser von 1-25 µm. Mit Kieselgel oder ähnlich porösem Material (von 10 µm oder weniger) gefüllt, kann eine 25 cm lange Säule 5000 Böden (theoretische Trennstufen) aufweisen - selbst Bodenzahlen von 65000/m können je nach stationärer Phase erzielt werden. Typische HPLC-Trennungen werden bei Raumtemperatur, vorzugsweise bei 20 bis 40°C, durchgeführt (Fa. Merck, Chrombook, 1996, Darmstadt, Fa. Phenomenex, Chromatographiekatalog, 99/00, Torrance, CA, USA). Die notwendigen Pumpen können in der analytischen HPLC bis zu einem Druck von 400 bar betrieben werden. In der präparativen HPLC werden Pumpen betrieben bis zu einem Druck von 70 (Pumpenleistung: 300 l/h) bis 100 bar (Pumpenleistung: 60 l/h Eluent (Flüssigkeit)) (vgl. z.B. Fa. Merck, Chrombook, S. 233, 1996, Darmstadt). Der limitierende Faktor bei der HPLC ist, insbesondere bei hohen Flüssen, der Pumpendruck. Die verwendeten Säulenlängen sind daher zumeist kurz; es gilt: je kleiner der Teilchendurchmesser des verwendeten chromatographischen Materials, desto kürzer müssen die Säulen werden. Prinzipiell kann eine Kompensation durch höhere maximale Arbeitsdrücke erfolgen, dies erhöht jedoch die Betriebskosten enorm und kann das HPLC - Verfahren im Rahmen einer präparativen Anwendung in die Unwirtschaftlichkeit führen.

5

10

15

20

25

30

Die SFC hat sich als säulenchromatographisches Trennverfahren mit Gasen (CO₂, N₂O, SF₆ etc.) im überkritischen Zustand als mobile Phase durchgesetzt. Bei der SFC werden Flüssigkeiten und Gase unter Druck erhitzt, wobei diese oberhalb der jeweiligen kritischen Temperatur und des kritischen Drucks in den überkritischen Zustand überführt werden. In diesem Zustand zeichnen sich überkritische Flüssigkeiten gegenüber echten Flüssigkeiten nicht nur durch ihre geringere Dichte, viel niedrigere Viskosität und viel höhere Diffusionskoeffizienten aus, sondern vor allem durch ihr hervorragendes Lösungsvermögen. Deshalb finden überkritische Flüssigkeiten aus CO₂, Ethylen, Propan, Ammoniak, Distickstoffdioxid, Wasser,

Toluol, Stickstoffheterocyclen u. a. Anwendung in der Extraktion, der sogenannten Supercritical Fluid Extraction (SFE od. SCFE; auch "Destraktion" genannt) - von Naturstoffen. Bekannt sind z. B. die Extraktion von Coffein aus Kaffee durch überkritisches CO₂, von Hopfenbitterstoffen, Riechstoffen, von Kohlenwasserstoffen aus Erdöl oder Kohle, zur Reaktivierung von Heterogenkatalysatoren (Vgl. Wenclawiak (Hrsg.), Analysis with Supercritical Fluids: Extraction and Chromatography, Berlin: Springer 1992).

In der Regel wird in der SFC bei Temperaturen über 35°C und einem Druck auf der 10 Säulenauslaßseite von über 120 bar gearbeitet.

Beschrieben sind zahlreiche Trennungen bei Temperaturen unterhalb der kritischen Temperatur der verwendeten mobilen Phase; vgl. K. Anton, C. Berger (Ed.); Packed Columns, Marcel Dekker Inc., New York, Basel, Hongkong, 1998.

15

20

25

Die Trennung von Stoffgemischen, insbesondere von Naturstoffgemischen, mittels SFC wird in einer Reihe von Publikationen beschrieben, wie in JP-A-10/316,991; Chirality (1992); 4(4), 252-62; J. chromatogr. (1989), 464(1), 125-37; Nihon Yukagakkaishi (1997), 46(11), 1335-1345; Semin. Food Anal. (1996), 1(2), 101-116; J. High Resolut. Chromatogr. (1996), 19(10), 569-570; Jasco Rep. (1991), 33(1), 6-11; Anal. Chem. (1990), 62(12), 394R-402R; und J. Chromatogr. Sci. (1990), 28(1), 9-14.

Vérillon und Coleman beschreiben auf Seite 64 (Anton supra) den Temperatur- und Druckbereich für das Arbeiten mit Fluiden- wie CO₂ - zwischen 3 bis 200°C und 90 -400 bar. Die Trennungen erfolgen im überkritischen und subkritischen Bereich, jedoch nicht im flüssigen Bereich, d.h in einem Druckbereich unter dem kritischen Druck und Temperatur.

30

Jusforques beschreibt auf S. 409 in Kap. 14 (supra Anton) den erforderlichen Arbeitsbereich mit Temperaturen zwischen 0 und 150°C und Drücken zwischen 100 und 350 bar an (SFC-Apparatur: Super C12 im Rahmen der präparativen SFC).

10

15

30





Die Firma Prochrom gibt ebenfalls einen Arbeitsdruckbereich zwischen 100 und 350 bar an, bei Temperaturen zwischen 10 und 80°C (Fa. Prochrom, Prospekt zu semi-preparative Supercritical Fluid Chromatograph, Type: SuperC 20, 1998, Chamigneulle, Frankreich).

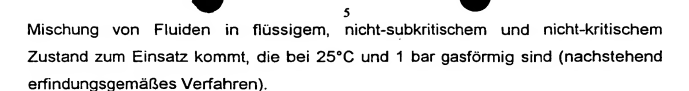
EP 0 099 765 B1 offenbart, daß der Einlaßdruck des Gemisches in die Säule größer als der kritische Druck des Eluenten sein muß, und zwar zwischen 1,05 und 3. Drücke kleiner als der kritische Druck werden ausdrücklich als Abscheidebedingungen beschrieben.

M. Perrut beschreibt in NO 163139 als Trennbedingungen nur den überkritischen und subkritischen Bereich und zwar Drücke von 70-250 bar und Temperaturen zwischen 25 und 80°C.

Im Stand der Technik sind keine chromatographischen Trennungen realisiert für mobile Phasen, mit einem Arbeitsbereich unter der kritischen Temperatur und Druck.

- Schultz et. al (Schultz, W.G.; Randall, J.M.: Food Technol. 24, 1282 (1970)) beschreibt lediglich eine unspezifische Extraktion bei 22°C und 63 bar von Aromakonzentraten aus homogenisierten Früchten und Fruchtsäften. Eine chromatographische Trennung ist nicht erfolgt.
- Der vorliegenden Erfindung liegt somit die Aufgabe zugrunde, 25 säulenchromatographisches Verfahren im Rahmen einer Flüssigkeitschromatographie für die großtechnische Isolierung und / oder Reinigung und / oder (Natur)Stoffgemischen präparative Gewinnung von (Natur)Stoffen aus bereitzustellen, das aufgrund einer hohen Trennleistung zu reinen Produkten führt.

Somit betrifft die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur säulenchromatographischen Trennung von Stoffgemischen, wobei als Eluent ein Fluid oder eine



Bei den erfindungsgemäß zum Einsatz kommenden Eluenten handelt es sich um niedermolekulare Verbindungen, die bei Normalbedingungen (25°C; 1 bar) gasförmig sind und die unter derartigen Temperatur- und Druckbedingungen zum Einsatz kommen, daß sie im flüssigen Zustand aber nicht im kritischen Zustand oder nicht im subkritischen Zustand (also nicht oberhalb der kritischen Temperatur und unterhalb des kritischen Druckes) vorliegen.

Bevorzugte Eluenten für das erfindungsgemäße Verfahren sind leichtflüchtige Verbindungen mit geringer Wechselwirkung

Besonders bevorzugte Eluenten sind flüssiges Distickstoffoxid (N₂O); flüssige Fluoroder Fluorkohlenwasserstoffe ("Freone"), wie z.B. Chlortrifluormethan (CCIF₃), Trifluormethan (CHF₃), Tetrafluormethan (CF₄), 1,1,1,2-Tetrafluorethan (CF₄H₂), flüssiges Kohlendioxid (CO₂), flüssiges Schwefelhexafluorid (SF₆), flüssiges Propen (C₃H₆), flüssiges Propan (C₃H₈), flüssiger Ammoniak (NH₃), flüssiges Schwefeldioxid (SO₂), flüssiges Xenon (Xe), flüssiges Ethan (C₂H₆), welche bei Normalbedingungen gasförmig vorliegen.

Vorzugsweise werden solche Eluenten eingesetzt, die eine dynamische Viskosität von 10⁻⁴ – 10⁻⁶ Pa s, vorzugsweise 2*10⁻⁴ – 2*10⁻⁶ Pa s, eine Dichte von 0,5 – 1,2 g/ml, vorzugsweise 0,5-1,2 g/ml aufweisen.

Die Messung der dynamischen Viskosität erfolgt für die Zwecke dieser Anmeldung mit einem Kapillarviskosimeter bei 25°C.

Im erfindungsgemäßen Verfahren liegen solche niederen Moleküle als Eluent in der mobilen Phase flüssig vor.

10

20

25

30

6

Es werden vorzugsweise solche Eluenten eingesetzt, die dem Fachmann auf dem Gebiet der SFC bekannt sind.

Flüssiges Kohlendioxid ist jedoch ganz besonders bevorzugt und zwar in dem flüssigen Temperaturbereich von –57°C bis 31,3°C, vorzugsweise von 0 bis 20°C.

Ferner ist flüssiges Kohlendioxid ganz besonders bevorzugt und zwar in dem Druckbereich von größer als 30 bar, vorzugsweise 30 bis 150 bar und ganz bevorzugt 30 bis 60 bar. Der flüssige Druckbereich des Kohlendioxids beträgt 5,2 bis 73,7 bar.

Bei Kohlendioxid beträgt der kritische Druck 73,7 bar und die kritische Temperatur beträgt 31,3°C. Der Tripelpunkt des Kohlendioxids liegt bei –57°C und 5,2 bar.

15 Selbstverständlich können die genannten Eluenten auch in einer Mischung vorliegen.

Der Arbeitsbereich des eingesetzten niedermolekularen Eluenten ist die flüssige Phase mit den zugehörigen p,T-Werten.

Diese p,T-Werte herrschen ebenfalls an der gewählten chromatographischen Trennsäule über welche der Eluent als mobile Phase geführt wird.

Säulenchromatographisches Trennverfahren im Sinne dieser Erfindung bedeutet, daß eine Stofftrennung durch Verteilung, also durch den Lösevorgang in beiden, miteinander nicht mischbaren Phasen und durch Adsorption an einem Feststoff (Adsorbens) an einer stationären Phase in Gegenwart eines Eluenten als mobile Phase erfolgt. Insofern kann von einer Flüssig-fest-Chromatographie (engl. Liquid-Solid Chromatography, LSC) gesprochen werden. Zu den hier benutzten Begriffen existieren Terminologie-Vorschläge der IUPAC, auf diese wird sich ausdrücklich bezogen.

20

25

30

In einer besonderen Ausführungsform wird die mobile Phase, enthaltend ein Eluent, mit Hilfe eines in der Chromatographie üblichen Modifiziermittels, wie einem unter Betriebsbedingungen flüssigem Alkohol, z.B. Ethanol oder Methanol, versetzt. Dieses Modifiziermittel kann ggf. mit weiteren Hilf- und Zusatzstoffen, wie Säuren oder Basen (z.B. Essigsäure oder Diethylamin) versetzt werden.

Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahren ergeben sich im Vergleich zu den bekannten Verfahren, wie HPLC- oder SFC-Verfahren zahlreiche Vorteile.

Besonders vorteilhaft gegenüber den bekannten HPLC- oder SFC-Verfahren ist, daß im erfindungsgemäßen Verfahren geringere Drücke angewendet werden müssen, beispielsweise lediglich Drücke bis ca. 70 bar. Dadurch können Kosten eingespart werden, da alle benötigten Bauteile, wie Pumpen, Druckaufnehmer oder Rohrleitungen, entsprechend ausgelegt bzw. kleiner dimensioniert werden können.

Die erforderlichen Sicherheitsanforderungen zur Arbeitssicherheit und Betriebssicherheit können reduziert werden.

Es wurde nunmehr in überraschender Weise gefunden, daß das erfindungsgemäße Verfahren in Gegenwart jedweder handelsüblicher fester stationärer Phasen erfolgen kann, wie sie im Rahmen der HPLC und/oder der SFC verwendet werden.

Bevorzugt sind jedoch Säulen mit modifizierten oder unmodifizierten Phasen auf Basis von Kieselgel, Aluminiumoxid oder Titandioxid sowie geträgerte polymere stationäre Phasen, wie z.B. auf Kieselgel, Aluminiumoxid oder Titandioxid aufgebrachte Diolphase, Aminopropylphase, RP8 und RP18 Phasen, wobei diese Phasen insbesondere auf Kieselgelträgern aufgebracht sind.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann für Säulenlängen in weiten Bereichen eingesetzt werden. Üblicherweise sind die Säulen mindestens 10 cm lang, bevorzugt sind jedoch Längen von 0,25 - 2,0 m, besonders bevorzugt ist 1,1 - 1,7 m.

Diese höheren Säulenlängen gewährleisten eine hohe Trennleistung und können



erreicht werden, da das erfindungsgemäße Verfahren keinen großen Druckabfall in der Säule verursacht.

Der Druckabfall kann nach Formel 1 an Tabelle 1 abgeschätzt werden. Da die Viskosität der zum Einsatz kommenden flüssigen Eluenten klein gewählt ist, ist auch der resultierende Druckabfall gering. Durch den geringen Druckabfall pro cm Säule kann die Säule bei gleichem Teilchendurchmesser der stationären Phase entsprechend lang gewählt werden oder es können im Vergleich zur HPLC kleinere Teilchendurchmesser bei konstanter Säulenlänge verwendet werden.

10

15

20

25

30

Das erfindungsgemäße Verfahren kann mit üblichen Anordnungen betrieben werden, wie sie auch in den bekannten SFC-Verfahren zum Einsatz kommen.

Zur weiteren Erläuterung der Erfindung wird nachfolgend der Betrieb einer üblichen SFC-Anordnung im industriellen Maßstab mit dem Eluenten CO₂ beschrieben.

Einzuspeisendes CO₂ wird aus einem flüssig CO₂-Vorratstank mittels eines Wärmetauschers abgekühlt. Das von der Pumpe geförderte CO2 wird mittels des Wärmetauschers auf überkritische Bedingungen gebracht (T>31°C, p>74bar), typischerweise 40-60°C. Jenes CO₂ strömt durch die Trennsäule und wird an einem Druckregelventil entspannt. Dieses Druckregelventil regelt den Säulenauslaßdruck, der am Ende der Trennsäule herrscht und über dem kritischen Druck gehalten (p>74bar) wird. Dadurch werden in der Trennsäule überkritische Trennbedingungen gewährleistet. Das CO2 kühlt sich durch die adiabatische Expansion am Druckregelventil ab. Anschließend wird das CO2 mit einem Wärmetauscher aufgeheizt und in den gasförmigen Zustand gebracht. In einem Abscheider wird das Produkt vom gasförmigen CO2 getrennt. Das gasförmige CO2 gelangt über den Wärmetauscher, der es wieder verflüssigt, in den Vorratstank. Es ergibt sich ein geschlossener CO₂ -Kreislauf. Das Produkt wird aus dem Vorratsgefäß mit Hilfe der Pumpe diskontinuierlich auf die Trennsäule injiziert. Für diese übliche SFC-Anordnung sind energieintensiv total mindestens vier Wärmetauscher notwendia.



Im Rahmen des erfindungsgemäßen Verfahren ergeben sich zusätzlich zu der oben für das SFC-Verfahren beschriebenen Vorgehensweise zahlreiche Möglichkeiten einer funktionalen Anordnung von denen einige nachfolgend beschrieben werden.

5

Der besondere Vorteil des erfindungsgemäßen Verfahrens liegt darin, daß ein energieaufwendiges wechselndes Abkühlen und Erhitzen des CO₂ vermieden wird.

Einzuspeisendes CO₂ wird aus einem flüssig CO₂ -Vorratstank mittels eines Wärmetauschers abgekühlt. Das von der Pumpe geförderte CO₂ wird mittels des Wärmetauschers auf die Trenntemperatur eingestellt. Dieser kann jedoch sehr klein sein, da das CO₂ nur von typischerweise 0-5°C auf 5-20°C erwärmt wird.

Werden niedrige Trenntemperaturen, z.B. 5°C, gewählt, so kann dieser Wärmetauscher zudem außer Betrieb genommen werden. Das flüssige CO₂ strömt durch die Trennsäule. Mit Hilfe eines Umschaltventiles werden die einzelnen Fraktionen auf sogenannte Fraktionierungssäulen umgeleitet, beispielsweise auf drei Fraktionierungssäulen. Es sind beliebig viele Fraktionierungssäulen möglich, im einfachsten Fall jedoch eine Fraktionierungssäule und eine zusätzliche Rohrleitung, welches das Umschaltventil mit einem weiteren Umschaltventil verbindet.

Der Säulenauslaßdruck wird mit einem Druckregelventil geregelt. An diesem Ventil erfolgt die Entspannung des CO₂. Nach Injektion der Probe (Annahme: die Probe enthält 3 Komponenten A, B und C) wird die Probe auf der Trennsäule getrennt.

25

30

15

20

Während der Elution von Komponente A wird das Umschaltventil so geschaltet, daß CO₂ und Komponente A in Richtung des weiteren Umschaltventils umgeleitet wird. Das flüssige CO₂ wird entspannt. Das CO₂ verliert seine Lösungskraft. Komponente A wird dadurch auf der Fraktionierungssäule festgehalten. Das CO₂ wird durch einen Wärmetauscher weiter abgekühlt (falls notwendig) und gelangt wieder in den Vorratstank.



Nach Elution von Komponente A von der Säule wird das Umschaltventil auf eine weitere Fraktionierungssäule umgeschaltet. Die eluierende Komponente B wird auf dieser Fraktionierungssäule festgehalten. Komponente C auf einer weiteren Fraktionierungssäule. Eluiert keine Probesubstanz kann wahlweise der CO₂-Strom über eine der Fraktionierungssäulen geführt werden oder eine zusätzliche Rohrleitung mit einem Druckregelventil, welches das Umschaltventil mit dem weiteren Umschaltventil verbinden.

Das chromatographische Material der Trennsäule ist so gewählt, daß die Auflösung der Probekomponenten maximal ist. Das Material der Fraktionierungssäulen wird so gewählt, daß Adsorption der jeweiligen Probekomponente unter den dort herrschenden Bedingungen während der Trennung maximal ist.

Diese Vorgehensweise kann für mehrere Injektionen wiederholt werden (bis die Kapazität einer Fraktionierungssäule erreicht ist). Die Elution der jeweiligen Komponenten erfolgt mit einem geeigneten starken Lösemittel, z.B. Ethanol. Eine separate Pumpe fördert den Eluenten über das Umschaltventil bis zum Auslaß nach dem weiteren Umschaltventil. Die Wertfraktionen werden also in diesem Fall in Flüssigkeit gelöst aufgefangen.

20

15

10

Der Vorteil dieser beschriebenen Vorrichtung liegt darin, das weder ein vierter Wärmetauscher noch ein Abscheider benötigt wird.

In weiteren Ausgestaltungen des erfindungsgemäßen Verfahrens kann das Druckregelventil direkt hinter der Trennsäule angebracht sein. Das expandierte CO₂ mit der jeweiligen Probekomponente wird erst nach der Entspannung mittels des Umschaltventils auf die betreffende Fraktionierungssäule geleitet. Der Vorteil gegenüber der voranstehend beschriebenen Anordnung ist, daß nur ein Druckregelventil benötigt wird.

30

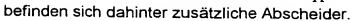
25

In weiteren Ausgestaltungen des erfindungsgemäßen Verfahrens können die Druckregelventile hinter den Fraktionierungssäulen angebracht sind. Zusätzlich

10

15

20

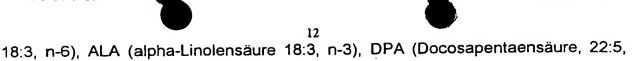


Bei dieser Anordnung wird der Druck hinter der Fraktionierungssäule reguliert. Das Material der Fraktionierungssäulen wird so gewählt, daß die Komponenten A, B und C bei den herrschenden Bedingungen in der betreffenden Fraktionierungssäule zurückgehalten werden. Nach mehrmaliger Injektion und Sammeln der Probekomponenten auf den Fraktionierungssäulen können die einzelnen Komponenten durch Erhöhung der Elutionsstärke des CO₂ und/oder Zusatz eines Modifiziermittels zur Elution und über den jeweiligen Abscheider vom CO₂ getrennt werden.

Alternativ kann auch die Elution mit einem flüssigen Eluenten erfolgen. In diesem Fall können die Abscheider entfallen. Die Anordnung kann auch so abgewandelt werden, daß anstelle von drei Abscheidern nur ein Abscheider hinter dem Umschaltventil verwendet wird.

Durch das erfindungsgemäße Verfahren kann eine übliche SFC-Anlage energetisch viel günstiger betrieben werden. Im Wärmetauscher nach dem Vorratstank muß das CO₂ überhaupt nicht oder nur wenig erwärmt werden. Durch den geringeren Druck vor der Druckregeleinheit ist auch die Abkühlung durch die adiabatische Expansion geringer und damit muß dem Wärmetauscher nach der Trennsäule viel weniger Energie zugeführt werden. Prinzipiell kann das erfindungsgemäße Verfahren auf jeder SFC- Anlage ausgeführt werden.

Das 25 erfindungsgemäße Verfahren ist besonders ganz zur säulenchromatographischen Trennung von ungesättigten, insbesondere mehrfach ungesättigten höheren Fettsäuren oder deren Derivaten, wie Estern oder Lipiden, vorzugsweise aus Naturölen, wie Pflanzenöl, Algenöl, Öl von Mikroorganismen oder Pilzen, sowie Fischöl und somit zur Gewinnung und Reinigung von SDA (Stearidonsäure, 18:4, n3), AA (Arachidonsäure, 20:4, n-6), ETA (Eicosatetraen-30 säure, 20:4, n-3), EPA 25 (Eicosapentaensäure, 20:5, n-3), DPA (Docosapentaensäure, 22:5, n-3), DHA (Docosahexaensäure, 22:6, n-3). GLA (gamma-Linolensäure



Die nachfolgenden Beispiele dienen zur Erläuterung der Erfindung, ohne die Erfindung auf diese Beispiele zu begrenzen.

Beispiel 1:

5

10

15

n-6) geeignet.

Es wurde eine übliche SFC-Anordnung verwendet, wie sie weiter oben beschrieben wurde. Die verwendeten Säulen wiesen eine Länge von bis zu 170 cm auf. Die normal verwendeten Arbeitsdrücke betrugen in der Regel zwischen 120 und 350 bar. Diese Säulen können in der SFC eingesetzt werden, da die Druckabfälle auch über einer so langen Säule nur gering sind (normalerweise 20-50 bar). Durch die geringen Druckabfälle können auch höhere Flüsse, die in der SFC, im Gegensatz zur HPLC, nur zu einen geringen Effizienzverlust führen, eingesetzt werden. Als Eluent wurde Kohlendioxid verwendet. Die Arbeitsparameter sind in der nachfolgenden Tabelle 1 aufgelistet. Neben erfindungsgemäßem Einsatz von flüssigem bzw. fluidem Kohlendioxid wurde auch überkritisches Kohlendioxid eingesetzt.



Tabelle 1: Arbeitsparameter

Berechnung p	Säule: 101	L (cm)	d(cm)	R(cm)	dp(μm)		Тур
		110	9	4,5	25		
							1
	ρ (g/ml)	η dyn.(Pa s)	η dyn.(cPoise)	F (kg/h)	F (ml/min)	 ∆p (bar)]
80 bar, 50°C	0,219	2,05E-05	0,02053	300	22.831,05	21,6	SFC
100 bar, 50°C	0,3899	2,95E-05	0,02945	300	12.823,80	17,4	SFC
200 bar, 50°C	0,784	6,80E-05	0,06797	300	6.377,55	20,0	SFC
25°C, 150 bar	0,8771	8,63E-05	0,0863	300	5.700,60	22,7	SbFC
0°C, 150 bar	1	1,23E-04	0,1234	300	5.000,00	28,4	SbFC
0°C, 300 bar	1,055	1,47E-04	0,1466	300	4.739,34	32,0	SbFC
0°C, 40 bar	0,9333	1,01E-04	0,1009	300	5.357,33	24,9	LFC
10°C, 50 bar	0,8705	8,00E-05	0,08	300	5.743,83	21,2	LFC
25°C, 70 bar	0,744	6,04E-05	0,06043	300	6.720,43	18,7	LFC
MeOH, 20°C EtOH, 20°C	0,79 0,789	5,84E-04 1,20E-03	0,584 1,201	300 300	6.329,11 6.337,14	170,4 350,9	HPLC HPLC

Berechnung gemäß: $\Delta p = \frac{F \cdot \eta \cdot L \cdot 1000}{60 \cdot \pi \cdot r^2 \cdot dp^2}$

mit

Δp Druckabfall in [bar]

F Volumenfluß des Eluenten in [ml/min]

L Länge der Säule in [cm]

 η Viskosität in [cPoise]; 1000

CPoise=1Pa s

R Innenradius der Säule in [cm]

Dp Teilchendurchmesser in [µm]



Beispiel 2:

Es wurden Trennungen eines Fischölethylesters auf zwei verschiedenen stationären Phasen durchgeführt. Gewählt wurde jeweils sowohl überkritische Bedingungen als auch eine Temperatur/Fluß-Kombination aus dem erfindungsgemäßen Bereich. In der folgenden Tabelle 2 sind die Reinheit der EPA und/oder DHA der aufgefangenen Fraktionen miteinander verglichen.

Es wurde ein Fischöl unter verschiedenen Bedingungen getrennt: flüssige Phase (T=18°C, p_n=52 bar; F=300 kg/h); überkritische Phase: (T=46°C, p_n=105 bar; F=300 kg/h); stationäre Phase: Aminopropyl; mobile Phase: CO₂.]

In Tabelle 2 ist der Gehalt an EPA in % der jeweiligen Fraktion aufgetragen. Wie leicht zu erkennen, ist der Verlauf sehr ähnlich. Jedoch erfolgte die Trennung im flüssigen erfindungsgemäßen Bereich viel schneller.

Eine Reduzierung von ca. 75 auf nur 40 min war möglich. Die absolut erzielbare Reinheit war lediglich etwas geringer (anstatt 95% bei überkritischen Trennbedingungen auf ca. 90% im flüssigen Bereich). Legt man jedoch zur Ausbeuteberechnung die Fraktionen mit einer EPA-Reinheit über 80% zugrunde so entsprach diese im überkritischen Bereich 52,7% der injizierten Masse und im flüssigen Bereich 52,0%. Diese Zahlen verdeutlichen, daß die erzielten Trennungen sehr ähnlich sind.

25

15

20

Jedoch sind die im flüssigen Bereich notwendigen Anlagen wesentlich billiger, da sie nur für Drücke bis ca. 70 bar geeignet sein müssen und nicht bis zu 300 bar ausgelegt werden.



Tabelle 2: Gehalt an EPA in % bei Trennung mit

flüssigem Kohlendioxid



Gehalt an EPA in %
bei Trennung mit
überkritischem Kohlendioxid

5	Trenndauer	Gehalt der Fraktion	Trenndauer	Gehalt der Fraktion
	(min)	an EPA (%)	(min)	an EPA (%)
	12	1,4	21	2,03
	12,5	0,18	23	0,99
	13	0,12	25	0,29
10	13,5	0,25	28	0,54
	14	0,19	30	3,01
	14,5	0,23	32	13
	15	0,53	33	14,23
	15,5	3,61	34	14,35
15	16	13,94	35	18,63
	16,5	27,28	36	25,5
	17	44,65	37	36,16
	17,5	64,79	38	54,23
	18	73,59	39	76,62
20	18,5	79,96	40	91,08
	19	84,14	41	93,96
	19,5	86,69	42	94,78
	20,5	89,07	43	95,18
	21	89,64	44	95,44
25	21,5	89,45	45	95,31
	22	88,05	46	95,25
	22,5	87,01	47	94,34
	23 23 <i>5</i>	85,76	48	93,67
20	23,5	84,1	49	93,03
30	24 24 5	82,16	50	92,34
	24,5	80,53	51 50	91,7
	25 25 5	78,8 70.07	52 53	91,24
	25,5 26	76,97	53	90,67
25	26 26 <i>5</i>	75,63	54 50	89,42
35	26,5	74,09	56 50	86,79
	27 28 5	73,21	59 63	79,34
	28,5 32	69,27	62 67	61,96
	32 34	59,55 51.7	67 121	14,71
40	3 4 37	51,7 26,52	121	1,95
70	40	26, 52		
	40	17,67		

15



In Tabelle 3 sind für die gleichen Trennungen die Reinheiten der Fraktionen an sowohl EPA als auch DHA aufgetragen. Auch hier ist ersichtlich, daß die Trennungen vergleichbar sind, jedoch die Trennung im flüssigen Bereich ist mit dieser Phase in der halben Zeit durchführbar.

Es wurde ein Fischöl unter verschiedenen Bedingungen getrennt: flüssige Phase (T=18°C, pn=52 bar; F=300 kg/h); überkritische Phase: (T=46°C, pn=105 bar; F=300 kg/h); Phase: Aminopropyl; mobile Phase: CO₂

Tabelle 3:

5

WO 01/07137

Gehalt an EPA/DPA in %

bei Trennung mit

flüssigem Kohlendioxid

Gehalt an EPA/DPA in %

bei Trennung mit

überkritischem Kohlendioxid

15	Trenndauer	Gehalt der Fraktion	Trenndauer	Gehalt der Fraktion
	(min)	an EPA/DPA (%)	(min)	an EPA/DPA (%)
	12	1,4/2,99	21	2,03/85,53
	12,5	0,18/0,31	23	0,99/9,92
	14	0,12/0,18	25	0,29/0,65
20	13,5	0,25/0,32	28	0,54/0,27
	14	0,19/0,26	30	3,01/0,37
	14,5	0,23/0,27	32	13/0,28
	15 [°]	0,53/0,12	33	14,23/02,
	15,5	3,61/0,16	34	14,35/0,01
25	16	13,94/0,01	35	18,63/0,01
	16,5	27,28/0,11	36	25,5/0,15
	17	44,65/0,01	37	36,16/0,01
	17,5	64,79/0,01	38	54,23/0,01
	18	73,59/0,01	39	76,62/0,22
30	18,5	79,96/0,01	40	91,08/0,01
	19	84,14/0,01	41	93,96/0,01
	19,5	86,69/0,01	42	94,78/0,01
	20,5	89,07/0,32	43	95,18/0,13
	21	89,64 <i>1</i> 0,75	44	95, 44/0,01
35	21,5	89,45/1,41	45	95,31/0,27
	22	88,05/2,58	46	95,25/0,35
	22,5	87,01/3,72	47	94,34/0,44
	23	85,76/5,15	48	93,67/0,58
	23,5	84,1/6,66	49	93,03/0,72
40	24	82,16/8,14	50	92,34/0,93

•	WO 01/07137	8		PCT/EP00/06853
		17		
•	24,5	80,53/10	51	91,7/1,2
	25	78,8/11,66	52	91,24/1,48
	25,5	76,97/13,17	53	90,67/1,88
	26	75,63/14,81	. 54	89,42/2,43
5	26,5	74,09/16,12	56	86,79/3,65
	27	73,21/17,31	59	79,34/8,53
	28,5	69,27/21,06	62	61,96/21,54
	32	59,55/28,9	67	14,71/62,52
	34	51,7/35,27	121	1,95/81,27
10	37	26,52/54,38		, ,,

17,67/62,17

40

15

20

25

In Tabellen 4 und 5 ist eine Trennung des gleichen Ausgangsmaterials auf einer anderen stationären Phase gezeigt. Auch hier ist ersichtlich, daß die Trennungen unter verschiedenen Bedingungen sehr ähnlich sind. Auf dieser stationären Phase eluieren die Substanzen jedoch später bei flüssigen Bedingungen. Die maximal erreichbare EPA-Reinheit ist auf dieser stationären Phase ca. 80%. Definiert man als Vergleich für die Massenausbeute eine EPA-Reinheit von mehr als 70% so ist die Ausbeute mit 36,2% bei flüssigen Bedingungen wesentlich höher als bei überkritischen Bedingungen mit nur 30,3%. Das stark ausgeprägte Tailing sowohl der EPA als auch der DHA ist vermutlich auf noch hochaktive Silanolgruppen zurückzuführen. Diese Phase ist für die Trennung weniger geeignet. Es konnte jedoch gezeigt werden, daß die Trennungen in verschiedenen Zustandsbereichen vergleichbar sind.

Es wurde ein Fischöl unter verschiedenen Bedingungen getrennt: flüssige Phase (T=18°C, pn=52 bar; F=300 kg/h); überkritische Phase: (T=46°C, pn=160 bar; F=300 kg/h); stationäre Phase: Kieselgel; mobile Phase: CO₂.





Tabelle 4: Gehalt an EPA in %

bei Trennung mit

flüssigem Kohlendioxid

Gehalt an EPA in % bei Trennung mit

18

. überkritischem Kohlendioxid

5	Trenndauer	Gehalt der Fraktion	Trenndauer	Gehalt der Fraktion
	(min)	an EPA (%)	(min)	an EPA (%)
	20	13,02	12	9,11
	21	20,05	13	4,15
	23	34,82	14	10,06
10	24	47,25	15	21,46
	25	62,5	15,5	29,13
	26	71,44	16	40,14
	26,5	74,5	16,5	54,65
	27	76,22	17	63,67
15	27,5	77,39	17,5	68,77
	28	78,59	18	73,71
	29	79,85	19	78,4
	30	80,05	19,5	80,8
	31	79,39	20	81,48
20	32	76,37	21	80,31
	33	74	22	76,77
	34	70,8	23	72,49
	35	68,48	24	69,63
	36	66,17	25	66,77
25	37	64,6	26	64,32
	38	64	27	66,69
	39	62,62	28	60,73
	40	61,82	29	59,48
	41	60,99	30	58,03
30	42	60,62	32	54,65
	44	59,23	34	51,4
	46	57,65	36	46,5
	48	56,66	38	42,34
	50	55,32	40	37,86
35	52	53,51	45	27,81
	55	48,97		
	60	44,15		



Tabelle 5: Gehalt an EPA/DHA in % bei Trennung mit flüssigem Kohlendioxid

Gehalt an EPA/DHA in % bei Trennung mit überkritischem Kohlendioxid

	Trenndauer	Gehalt der Fraktion	Trenndauer	Gehalt der Fraktion
	(min)	an EPA/DHA (%)	(min)	an EPA/DHA (%)
				,
	20	13,02/1,69	12	9,11/26,52
10	21	20,05/0,92	13	4,15/3,59
	23	34,82/0,48	14	10,06/1,12
	24	47,25/0,65	15	21,46/0,45
	25	62,5/0,92	15,5	29,13/0,41
	26	71,44/1,38	16 [°]	40,14/0,39
15	26,5	74,5/1,63	16,5	54,65/0,52
	27	76,22/1,93	17	63,67/0,73
	27,5	77,39/2,19	17,5	68,77/0,97
	28	78,59/2,54	18	73,71/1,43
	29	79,85/3,42	19	78,4/2,23
20	30	80,05/4,59	19,5	80,8/2,68
	31	79,39/6,21	20	81,48/3,21
	32	76,37/8,36	21	80,31/5,23
	33	74/11,88	22	76,77/8,96
	34	70,8/15,08	23	72,49/13,52
25	35	68,48/17,73	24	69,63/16,38
	36	66,17/19,53	25	66,77/19,32
	37	64,6/21,21	26	64,32/22,11
	38	64/22,2	27	66,69/20,21
	39	62,62/23,39	28	60,73/25,81
30	40	61,82/24,35	29	59,48/ 27,33
	41	60,99/24,8	30	58,03/28,62
	42	60,62/25,12	32	54,65/31,5
	44	59,23/26,89	34	51,4/34,19
25	46	57,65/28,31	36	46,5/38,47
35	48	56,66/29,39	38	42,34/42,23
	50 50	55,32/30,58	40	37,86/45,76
	52 55	53,51/31,95	45	27,81/53,76
	55 60	48,97/34,7		
40	60	44,15/38,6		
40				



Im Text verwendete Abkürzungen:

HPLC Hochleistungsflüssigkeitschromatographie

SFC Chromatographie mit überkritischem Gas

SbFC Chromatographie mit fluidem Gas ($T < T_{kr}$; $p > p_{kr}$)

LFC Chromatographie mit flüssigem Gas (T<T_{kr}; p<p_{kr})

EPA Eicosapentaensäurethylester (20:5)

DHA Docosahexaensäure (22:6)



Patentansprüche

5

10

20

30

- Verfahren zur säulenchromatographischen Trennung von Stoffgemischen, wobei als Eluent ein Fluid oder eine Mischung von Fluiden in flüssigem, nichtsubkritischem und nicht-kritischem Zustand zum Einsatz kommt, die bei 25°C und 1 bar gasförmig sind.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus flüssigem Distickstoffoxid, flüssigem Fluorkohlenwasserstoff oder Fluorchlorkohlenwasserstoff, flüssigem Kohlendioxid, flüssigem Schwefelhexafluorid, flüssigem Propen, flüssigem Propan, flüssigem Ammoniak, flüssigem Schwefeldioxid, flüssigem Xenon, flüssigem Ethan oder einer Mischung davon.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent eine dynamische Viskosität von 10⁻⁴ 10⁻⁵ Pa s, vorzugsweise 2*10⁻⁴ 2*10⁻⁵ Pa s, eine Dichte von 0,5 1,2 g/ml, vorzugsweise von 0,5-1,2 g/ml aufweist
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent flüssiges Kohlendioxid ist, vorzugsweise in einem Temperaturbereich von 0 bis 20°C.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent flüssiges Kohlendioxid ist in einem Druckbereich von 30 bis 150 bar .
- 25 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent mindestens ein Modifiziermittel enthält.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von mindestens 10 cm verwendet wird.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von 0,25 bis 2,0 m verwendet wird.

WO 01/07137



9. Verfahren nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von 1,1 bis 1,7 m verwendet wird.

10 Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als stationäre Phase modifizierte oder unmodifizierte Phasen ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Kieselgel, Aluminiumoxid, Titandioxid sowie geträgerte polymere stationäre Phasen verwendet werden.

10

5

11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß die stationäre modifizierte Phase ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus auf Kieselgel, Aluminiumoxid oder Titandioxid aufgebrachte Diolphase, Aminopropylphase, RP8 und RP18 Phase.

15

12. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Stoffgemische Naturöle enthaltend ungesättigte Fettsäuren verwendet werden.

20

13. Verwendung von Fluiden oder einer Mischung von Fluiden in flüssigem, nichtsubkritischem und nicht-kritischem Zustand, die bei 25°C und 1 bar gasförmig
sind, zur Isolierung und / oder Reinigung und/oder präparativen Gewinnung
von Stoffgemischen mittels Säulenchromatographie.

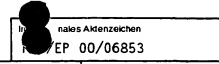
A. KLASSI IPK 7	A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 B01D15/08					
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen K	lassifikation und der IPK				
	RCHIERTE GEBIETE rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssym	bole)				
IPK 7	IPK / BOID					
Recherchie	Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiele fallen					
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank	(Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)			
WPI Da	ta, PAJ, EPO-Internal					
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Anga	be der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
X	EP 0 127 926 A (HEWLETT-PACKARD 12. Dezember 1984 (1984-12-12) Seite 6, Zeile 15 - Zeile 32; An 1,2	•	1-5,10, 11,13			
A	US 5 422 007 A (R.NICOUD ET AL.) 6. Juni 1995 (1995-06-06) Anspruch 1		1			
entne L	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie				
A Veröffer	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist	*T* Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur	worden ist und mit der zum Verständnis des der			
	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips of Theorie angegeben ist	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
schein andere soll ode	*L* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindur scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichung statum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden vy* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindur erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden vy* Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindur					
O Veröffer eine Be *P* Veröffer	ausgeführt) *O* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht *P* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach					
	eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Rec				
29	9. Dezember 2000	05/01/2001				
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehördè Europäisches Palentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Bevollmächtigter Bediensteter				
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nt, Fax: (+31-70) 340-3016	Bertram, H				

INTERNATIONALER

Angaben zu Veröffentlichung

HERCHENBERICHT

elben Patentfamilie gehören



	echerchenberich rtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP	127926	Α	12-12-1984	DE JP	3461421 D 60006861 A	15-01-1987 14-01-1985
US	5422007	A	06-06-1995	FR FR CA DE DE DK EP ES WO JP NO	2690630 A 2694208 A 2704158 A 2111084 A 69323382 D 69323382 T 592646 T 0592646 A 2130262 T 9322022 A 7500771 T 934830 A	05-11-1993 04-02-1994 28-10-1994 11-11-1993 18-03-1999 10-06-1999 20-09-1999 20-04-1994 01-07-1999 11-11-1993 26-01-1995 25-02-1994

Texpress Mail' mailing tabel
number ET284671961

Date of Deposit

I here's a table paper or fee is
being a table paper or fee is
being a table paper or fee is
being a table paper or fee is
constant to table paper or fee is
being a table paper or fee is
constant to table paper o

10

20

30



Patentansprüche

- 1. Verfahren zur säulenchromatographischen Trennung von Stoffgemischen, wobei als Eluent ein Fluid oder eine Mischung von Fluiden in flüssigem, nichtsubkritischem und nicht-kritischem Zustand (T<T_{kr} und p<p_{kr}) zum Einsatz kommt, die bei 25°C und 1 bar gasförmig sind.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus flüssigem Distickstoffoxid, flüssigem Fluorkohlenwasserstoff oder Fluorchlorkohlenwasserstoff, flüssigem Kohlendioxid, flüssigem Schwefelhexafluorid, flüssigem Propen, flüssigem Propen, flüssigem Propen, flüssigem Kenon, flüssigem Ethan oder einer Mischung davon.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent eine dynamische Viskosität von 10⁻⁴ 10⁻⁵ Pa s, vorzugsweise 2*10⁻⁴ 2*10⁻⁵ Pa s, eine Dichte von 0,5 1,2 g/ml, vorzugsweise von 0,5-1,2 g/ml aufweist
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent flüssiges Kohlendioxid ist, vorzugsweise in einem Temperaturbereich von 0 bis 20°C.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent flüssiges Kohlendloxid ist in einem Druckbereich von 30 bis 73,7 bar .
- 25 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent mindestens ein Modifiziermittel enthält.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von mindestens 10 cm verwendet wird.
 - 8. Verlahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von 0,25 bis 2,0 m verwendet wird.

Claims

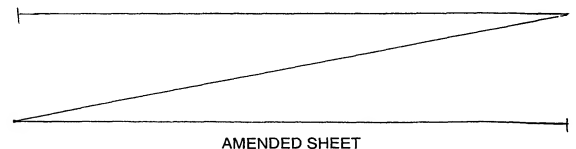
5

10

20

30

- 1. A method for the column-chromatographic separation of mixtures of materials using a fluid or a mixture of fluids which are gaseous at 25°C and 1 bar in a liquid, nonsubcritical and noncritical state (T<T_{cr} and p<p_{cr}) as eluant.
- The method as claimed in claim 1, characterized in that the eluant is selected from the group consisting of liquid dinitrogen oxide, liquid fluorinated hydrocarbons and chlorofluorocarbons, liquid carbon dioxide, liquid sulfur hexafluoride, liquid propene, liquid propane, liquid ammonia, liquid sulfur dioxide, liquid xenon, liquid ethane and mixtures thereof.
- 3. The method as claimed in claim 1, characterized in that the eluant has a dynamic viscosity of 10⁻⁴ 10⁻⁵ Pa s, preferably 2*10⁻⁴ 2*10⁻⁵ Pa s, a density of 0.5 1.2 g/ml, preferably 0.5 1.2 g/ml.
 - 4. The method as claimed in claim 1, characterized in that the eluant is liquid carbon dioxide, preferably in a temperature range from 0 to 20°C.
 - 5. The method as claimed in claim 1, characterized in that the eluant is liquid carbon dioxide in a pressure range from 30 to 73.7 bar.
- 25 6. The method as claimed in claim 1, characterized in that the eluant comprises at least one modifier.
 - 7. The method as claimed in claim 1, characterized in that a column length of at least 10 cm is used.
 - 8. The method as claimed in claim 7, characterized in that a column length of from 0.25 to 2.0 m is used.



Texpress Mail mailing label
number ET284671961

Date of Doposit

JANUARY 19, 2002

I hereby partify that this paper or fee is being dant a subfliction United States Postal Service of the satisfied Office to Assistant the subfliction for Patents, Assistant the individual for Patents, Washington, C. 20239

—Barbara J. Miller—
(Typed or primply name of person Mailing paper of test Authorities (Signature of person mailing paper of test)

(Signature of person mailing paper of tee)

PCT

PCCD 0 1 NOV 2001

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts						
199kd02.wo	weiteres vorgehen siehe Mitteilung über die Übersendung des internation vorläufigen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/4					
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Tag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)					
PCT/EP00/06853	18/07/2000 21/07/1999					
Internationale Patentklassifikation (IPK) ode B01D15/08	r nationale Klassifikation und IPK					
Anmelder						
KD PHARMA BEXBACH GMBH et	al.					
	üfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftrag melder gemäß Artikel 36 übermittelt.	jten				
2. Dieser BERICHT umfaßt insgesan	nt 6 Blätter einschließlich dieses Deckblatts.					
Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). Diese Anlagen umfassen insgesamt 1 Blätter.						
3. Dieser Bericht enthält Angaben zu I ☑ Grundlage des Bericht II □ Priorität						
III 🔲 Keine Erstellung eines	s Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkei	it				
IV 🛚 Mangelnde Einheitlich	keit der Erfindung					
	ng nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der barkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung					
VI ☐ Bestimmte angeführte	Unterlagen					
_	r internationalen Anmeldung					
VIII 🛛 Bestimmte Bemerkung	gen zur internationalen Anmeldung					
Datum der Einreichung des Antrags	Datum der Fertigstellung dieses Berichts					
10/02/2001	30.10.2001					
Name und Postanschrift der mit der internation Prüfung beauftragten Behörde: Europäisches Patentamt	onalen vorläufigen Bevollmächtigter Bediensteter	M. Elicate				
D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365	Sembritzki, T					
Fax: +49 89 2399 - 4465	Tol. Nr. : 40.90 2200 9606	. 2012 E				







PRÜFUNGSBERICHT Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06853

 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eir Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17) Beschreibung, Seiten: 							
	1-20	0	ursprüngliche Fassung				
	Pate	entansprüche, Nr.	:				
	9-10	3	ursprüngliche Fassung				
	1-8		eingegangen am	16/10/2001	mit Schreiben vom	16/10/2001	
2.		•	ne: Alle vorstehend genannte				
			eldung eingereicht worden ist hts anderes angegeben ist.	, zur Verfügung	oder wurden in diese	r eingereicht, sofern	
		Bestandteile stand gereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprach delt es sich um	ne: zur Verfügu	ng bzw. wurden in die	eser Sprache	
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zweck	ce der internatio	nalen Recherche eing	ereicht worden ist (nac	
		die Veröffentlichun	ngssprache der internationale	n Anmeldung (n	ach Regel 48.3(b)).		
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zweck .2 und/oder 55.3).	ce der internatio	nalen vorläufigen Prüf	ung eingereicht worder	
3.			nternationalen Anmeldung of e Prüfung auf der Grundlage			•	
		in der international	en Anmeldung in schriftlicher	Form enthalten	ist.		
		zusammen mit der	internationalen Anmeldung i	n computerlesba	arer Form eingereicht	worden ist.	
		bei der Behörde na	achträglich in schriftlicher For	m eingereicht w	orden ist.		
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbar	er Form eingere	eicht worden ist.		
			B das nachträglich eingereicht alt der internationalen Anmeld				
			B die in computerlesbarer For entsprechen, wurde vorgeleg		rmationen dem schrift	lichen	
١.	Aufg	grund der Änderung	gen sind folgende Unterlagen	fortgefallen:		•	
		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				







HT Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06853

		Zeichnungen,	Blatt:							
5.		Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).								
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen).	e solche Änderu	ingen enthalte	n, ist unte	er Punkt 1 hinzuweisen;s	ie sind diesem Bericht			
6.	Etw	aige zusätzliche Bem	erkungen:							
٧.						leuheit, der erfinderisc ur Stützung dieser Fes				
1.	Fest	tstellung								
	Neu	iheit (N)	Ja: · Neir	Ansprüche : Ansprüche	1-13					
	Erfir	nderische Tätigkeit (E		Ansprüche	1-13					
	Gew	verbliche Anwendbark		Ansprüche : Ansprüche	1-13					
		•-								

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt





INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06853

Es wird auf folgendes Dokument verwiesen:

D1: EP-A-0 127 926 (HEWLETT-PACKARD COMP.)

12. Dezember 1984 (1984-12-12)

Punkt V:

1. Neuheit und erfinderische Tätigkeit

- 1.1 D1 welches als nächstliegender Stand der Technik angesehen wird, offenbart ein Chromatographieverfahren, bei dem verflüssigte Gase als Eluenten verwendet werden. Die Gase werden unterhalb der kritischen Temperatur belassen, werden jedoch durch Kompression verflüssigt wobei überkritische Drücke zum Einsatz kommen (siehe D1, Tabellen).
 - Der Gegenstand von Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung unterscheidet sich von D1 darin, daß sowohl Druck als auch Temperatur unterhalb der kritischen Werte gehalten werden. Das Funktionieren der Chromatographie bei den genannten Verfahrensparametern war aus dem vorliegenden Stand der Technik nicht absehbar. Durch die Vermeidung von kritischen Größen kann auf energieaufwendiges Erhitzen und Abkühlen verzichtet werden, zusätzlich ergeben sich geringere Anforderungen an den apparativen Aufwand.

Ein derartiges Verfahren ist aus dem vorliegenden Stand der Technik weder bekannt, noch wird es durch ihn nahegelegt. Die Gegenstände des Anspruchs 1 und des korrespondierenden Verwendungsanspruches 13 entsprechen somit den Erfordernissen der Artikel 33(2) und (3) PCT.

1.2 Die Ansprüche 2-12 sind vom Anspruch 1 abhängig und erfüllen damit ebenfalls die Erfordernisse des PCT in bezug auf Neuheit und erfinderische Tätigkeit.

2. Industrielle Anwendung

Die industrielle Anwendbarkeit ist offensichtlich.





INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06853

Punkt VII:

Um die Erfordernisse der Regel 5.1(a)(ii) PCT zu erfüllen, ist in der Beschreibung das für den Gegenstand der Anmeldung relevante Dokument D1 zu nennen; der darin enthaltene einschlägige Stand der Technik sollte kurz umrissen werden.

Punkt VIII:

Klarheit

- Da lediglich die Chromatographie mit "flüssigem" Gas (LFC) gemeint ist, sollten sowohl aus Klarheitsgründen als auch zur Abgrenzung von D1 die Verfahrensbedingungen T<T_{kr} <u>und</u> p<p_{kr} auch im Verwendungsanspruch 13 spezifiziert werden (Artikel 6 sowie 33(2) PCT).
- 2.1 Wie aus der Beschreibung zu verstehen ist, wird der "fluide" Zustand als subkritisch bezeichnet, der nach Anspruch 1 eigentlich ausgegrenzt sein soll. Auf Seite 12, Zeilen 17 und 18, werden jedoch beide Zustände als erfindungsgemäß bezeichnet. Sollte dieser Bereich in den Anspruchsumfang fallen, so ist D1 als neuheitsschädlich anzusehen (siehe D1, Seite 4, Zeilen 1-15 und Seite 6, Zeilen 15-32).
- 2.2 Absatz drei auf Seite 6 ist widersprüchlich. Ab Seite 5, Zeile 5, werden Ausgestaltungen des erfindungsgemäßen Verfahrens beschrieben, wobei auf Seite 6, Zeilen 7 und 8, bei Kohlendioxid vorzugsweise Drücke von 30 bis 150 bar genannt werden. Diese Drücke liegen jedoch zum Teil weit über dem kritischen Druck und fallen in den in D1 beschriebenen Bereich.
- Zudem ist die Formulierung auf Seite 6, Zeilen 9-10 mißverständlich. Zwischen 5,2 und 73,7 bar existiert ein Bereich, in dem eine flüssige Phase mit einer Gasphase im Gleichgewicht steht. Wie aus D1, Figur 1 ersichtlich ist, besteht jedoch auch bei höheren Drücken und entsprechender Temperatur der flüssige Zustand.





INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT - BEIBLATT



Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06853

2.4 Die genannten Widersprüche zwischen den Ansprüchen und der Beschreibung führt zu Zweifeln bezüglich des Gegenstandes des Schutzbegehrens, weshalb die Ansprüche nicht klar sind (Artikel 6 PCT).



5

10

30





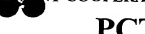
Patentansprüche

 Verfahren zur säulenchromatographischen Trennung von Stoffgemischen, wobei als Eluent ein Fluid oder eine Mischung von Fluiden in flüssigem, nichtsubkritischem und nicht-kritischem Zustand (T<T_{kr} und p<ρ_{kr}) zum Einsatz kommt, die bei 25°C und 1 bar gasförmig sind.

21

- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus flüssigem Distickstoffoxid, flüssigem Fluorkohlenwasserstoff oder Fluorchlorkohlenwasserstoff, flüssigem Kohlendioxid, flüssigem Schwefelhexafluorid, flüssigem Propen, flüssigem Propen, flüssigem Propen, flüssigem Kenon, flüssigem Ethan oder einer Mischung davon.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent eine dynamische Viskosität von 10⁻⁴ 10⁻⁵ Pa s, vorzugsweise 2*10⁻⁴ 2*10⁻⁵ Pa s, eine Dichte von 0,5 1,2 g/ml, vorzugsweise von 0,5-1,2 g/ml aufweist
- 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent flüssiges Kohlendioxid ist, vorzugsweise in einem Temperaturbereich von 0 bis 20°C.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent flüssiges Kohlendloxid ist in einem Druckbereich von 30 bis 73,7 bar .
- 25 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent mindestens ein Modifiziermittel enthält.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von mindestens 10 cm verwendet wird.
 - B. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von 0,25 bls 2,0 m verwendet wird.





INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(ans of internation	PCT IONAL PRELIMINARY	EXAMINATION REPORT
Applicant's or agent's file reference	(PCT Article 36 and	l Rule 70)
Applicant's or agent's file reference 199kd02.wo	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificationofTransmittalofInternational Pre Examination Report (Form PCT/IPEA/416)
International application No. PCT/EP00/06853	International filing date (day/m 18 July 2000 (18.07	
International Patent Classification (IPC) or a B01D 15/08	national classification and IPC	
Applicant	KD PHARMA BEXBAC	
This international preliminary examand is transmitted to the applicant a		by this International Preliminary Examining Auth
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, including	ng this cover sheet.
amended and are the basis for		f the description, claims and/or drawings which had ning rectifications made before this Authority (see the PCT).
These annexes consist of a to	otal of 1 sheets.	
3. This report contains indications rela	ating to the following items:	
Basis of the report		
II Priority		
III Non-establishment	of opinion with regard to novelty	, inventive step and industrial applicability
IV Lack of unity of inv	rention	
	t under Article 35(2) with regard attions supporting such statement	to novelty, inventive step or industrial applicabili
VI Certain documents	cited	
	ne international application.	
	s on the international application	
Date of submission of the demand	_ Date of	completion of this report
10 February 2001 (10.0	02.01)	30 October 2001 (30.10.2001)
Name and mailing address of the IPEA/EP	Authori	ized officer
1	i	

Form PCT/IPEA/409 (cover sheet) (July 1998)



INTERNATIONAL PRESIDENT EXAMINATION REPORT

L.	Basis	s of the re	report		
1.	. With		to the elements of the international application:*		
		the inte	nternational application as originally filed		
	\boxtimes	the des	escription:		
	_	pages	1-20		, as originally filed
		pages			, filed with the demand
		pages	,	, filed with the letter of	
	\boxtimes	the clair			
	لاست	pages			, as originally filed
		pages		, as amended (togethe	er with any statement under Article 19
i İ		pages			, filed with the demand
l		pages	1-8	, filed with the letter of	16 October 2001 (16.10.2001)
		the drav			
	Ш	pages			, as originally filed
		pages			<u></u>
		pages			· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
		-	nence listing part of the description:		
	L.	the sequer pages			
		pages _			
		pages -			
,	With	-	, ,		
2.	the in	nternation	to the language, all the elements marked above were avainal application was filed, unless otherwise indicated under	der this item	is Authority in the language in which
	These	se element	nts were available or furnished to this Authority in the fol	ollowing language	which is:
	Ц		nguage of a translation furnished for the purposes of intern		ule 23.1(b)).
	Щ		nguage of publication of the international application (und	` '/	
		or 55.3)	•		
3.	With prelin	пппагу ех	I to any nucleotide and/or amino acid sequence di examination was carried out on the basis of the sequence l	lisclosed in the international listing:	ional application, the international
			ned in the international application in written form.		
			ogether with the international application in computer read	adable form.	
			hed subsequently to this Authority in written form.		
	Ц		hed subsequently to this Authority in computer readable for		
		internati	statement that the subsequently furnished written sequational application as filed has been furnished.		
		The stat	tatement that the information recorded in computer rea jurnished.	adable form is identical	to the written sequence listing has
4.			nendments have resulted in the cancellation of:		
		L tr	the description, pages		
		L tr	the claims, Nos.		
	ı	tr	the drawings, sheets/fig		
5. [This repo	port has been established as if (some of) the amendments the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental E	is had not been made, sin Box (Rule 70.2(c)).**	ice they have been considered to go
• • •	Replac in this and 70	s report t	sheets which have been furnished to the receiving Office t as "originally filed" and are not annexed to this re	in response to an invitative report since they do not	ion under Article 14 are referred to t contain amendments (Rule 70.16
٠.	 / 0	0.17).	ent sheet containing such amendments must be referred to		
	-		,	Thistage stores a wind with the	za to trus report.



INTERNATIONAL PR

INARY EXAMINATION REPORT

rnat	cation No.
I/EP	00/06853

Reasoned statement under Article 3 citations and explanations supporting	55(2) with regard to novelty, ng such statement	inventive step or industrial appl	icability;
Statement			
Novelty (N)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO
Inventive step (IS)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO
Industrial applicability (IA)	Claims	1-13	YES
	Claims		NO

2. Citations and explanations

Reference is made to the following document:

D1: EP-A-0 127 926 (HEWLETT-PACKARD COMP.)
12 December 1984 (1984-12-12)

1. Novelty and inventive step

1.1 D1, which is considered the closest prior art, discloses a chromatography method in which liquefied gases are used as eluent. The gases are left below a critical temperature but are liquefied by compression, supercritical pressures being used (see D1, tables).

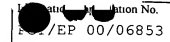
The subject matter of Claim 1 of the present application differs from D1 in that both the pressure and temperature are kept below the critical values. The way in which the chromatographic process functions with these process parameters could not be foreseen from the available prior art. By avoiding critical values, energy-intensive heating and cooling can be dispensed with, and demands in terms of apparatus are also reduced.



A method of this type is neither disclosed nor suggested by the available prior art. Therefore the subject matter of Claim 1 and corresponding use Claim 13 meets the requirements of PCT Article 33(2) and (3).

- 1.2 Claims 2-12 are dependent on Claim 1 and so likewise meet the PCT novelty and inventive step requirements.
- 2. Industrial applicability

The invention obviously has industrial applicability.



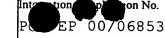
VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

In order to meet the requirements of PCT Rule 5.1(a)(ii), the description should cite D1, which is relevant to the subject matter of the application, and it should also briefly outline the pertinent prior art contained therein.

Form PCT/IPEA/409 (Box VII) (January 1994)

· INTERNATIONAL PREL NARY EXAMINATION REPORT



VIII. Certain observations on the international application

The following observations on the clarity of the claims, description, and drawings or on the question whether the claims are fully supported by the description, are made:

Clarity

- 1. Since only chromatography with "liquid" gas (LFC) is intended, both for reasons of clarity and for delimitation over D1, the method conditions $T < T_{kr}$ and $p < p_{kr}$ should also be specified in use Claim 13 (PCT Article 6 and PCT Article 33(2)).
- 2.1 As the description indicates, the "fluid" state is said to be subcritical and should actually be excluded from Claim 1. However, on page 12, lines 17 and 18, both states are said to be covered by the invention. If this range is intended to be covered by the scope of the claims, D1 can be considered prejudicial to novelty (see D1, page 4, lines 1-15, and page 6, lines 15-32).
- 2.2 Paragraph 3 on page 6 is contradictory. From page 5, line 5, configurations of the claimed method are described, preferable pressures of between 30 and 150 bar in the case of carbon dioxide being mentioned on page 6, lines 7 and 8. However, some of these pressures are far above the critical pressure and fall in the range described in D1.
- 2.3 Moreover, the wording on page 6, lines 9-10, is misleading. Between 5.2 and 73.7 bar there is a range in which a liquid phase is equivalent to a gaseous phase. However, as D1, Figure 1, shows, the liquid state also exists at higher pressures and corresponding temperature.



VIII. Certain observations on the international application

2.4 These inconsistencies between the claims and the description give rise to doubt as concerns the subject matter for which protection is sought and hence the claims are unclear (PCT Article 6).





Receiving Office Request Form ANTRAG (4)pages 199kd02.us

Der Unterzeichnete beantragt, daß die vorliegende internationale Anmeldung nach dem Vertrag über die internationale Zusammenarbeit auf dem Gebiet des Patentwesens behandelt wird.



PCT/EP 0 0 / 0 6 8 5 3

18. 07. 2000

Internationales Annieldedatum

EUROPEAN PATENT OFFICE PCT INTERNATIONAL APPLICATION

Name des Anmeldeamts und "PCT International Application"

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts (fülls gewünscht) (max. 12 Zeichen) 199kd02 wo 199kd02.wo Feld Nr. I BEZEICHNUNG DER ERFINDUNG Säulenchromatographisches Trennverfahren Feld Nr. II ANMELDER Name und Anschrist: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrist sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrist angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sosern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist gleichzeitig Erfinder KD Pharma Bexbach GmbH Am Kraftwerk 4-6 66450 Bexbach Telefaxnr.: Deutschland Fernschreibnr.: Sitz oder Wohnsitz (Staat): Staatsangehörigkeit (Staat): DE DE alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme der Vereinigten Staaten von Amerika Diese Person ist Anmelder nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld alle Bestimfür folgende Staaten: Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE) ERFINDER Name und Auschrist: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrist sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrist angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sosern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist: nur Anmelder Krumbholz, Rudolf 4, rue des Lys Anmelder und Erfinder 57510 Holving nur Erfinder (Wird dieses Kästchen Frankreich angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.) Sitz oder Wohnsitz (Staat): Staatsangehörigkeit (Staat): DE FR Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme der Vereinigten Staaten von Amerika alle Bestimnur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld für folgende Staaten: niungsstaaten angegebenen Staaten Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem Fortsetzungsblatt angegeben. ANWALT ODER GEMEINSAMER VERTRETER; ZUSTELLANSCHRIFT Feld Nr. IV Die folgende Person wird hiermit bestellt/ist bestellt worden, um für den (die) Anmelder vor den zuständigen internationalen Behörden in folgender Eigenschaft zu handeln als: gemeinsamer Anwalt Vertreter (Familienname, Vorname; bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzuhl und der Nume des Staats anzugeben.) Name und Anschrift: Telefonnr.: 0049-6192-295657 Ackermann, Joachim Telefaxnr.: Cohausenstrasse 1 0049-6192-295658 65719 Hofheim/Ts. Deutschland Fernschreibnr: Zustellanschrift: Dieses Kästchen ist anzukreuzen, wenn kein Anwalt oder gemeinsamer Vertreter bestellt ist und statt dessen im obigen Feld eine spezielle Zustellanschrift angegeben ist.

Formblatt PCT/RO/101 (Blatt 1) (Juli 1998; Nachdruck Juli 1999)

Siehe Anmerkungen zu diesem Antragsformular





Blatt Nr. 2

Fortsetzung von Feld Nr. III WEITERE ANMELDER UND/ODER (WEITERE) ERFINDER						
Wird keines der folgenden Felder benutzt, so sollte dieses Blatt dem Antrag nicht beigefügt werden.						
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Pers. Bezeichnung, Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name din diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sittes oder Wohnsitzes Schirra, Norbert Schumannstrasse 46 66333 Völklingen Deutschland	Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Küsschen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)					
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (St	uat): DE				
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsst für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Sta	aaten mit Ausnahme aten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten				
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Pers. Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name di in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Stuat des S Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes Treitz, Manfred Ludweilerstrasse 54 66352 Großrosseln Deutschland	onen vollständige amtliche es Staats anzugeben. Der itzes oder Wohnstizes des angegeben ist.)	Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nicht nötig.)				
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Sta	nat): DE				
Diese Personist Anmelder alle Bestimmungsst für folgende Staaten: alle Bestimmungsstaaten der Vereinigten Sta	aaten mit Ausnahme uten von Amerika	nur die Vereinigten Staaten von Amerika die im Zusatzfeld angegebenen Staaten				
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname; bei juristischen Perst Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name de in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des S Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes	Diese Person ist: nur Anmelder Anmelder und Erfinder nur Erfinder (Wird dieses Kästchen angekreuzt, so sind die nachstehenden Angaben nichtnötig.)					
Staatsangehörigkeit (Staat): DE	Sitz oder Wohnsitz (Sta	at): DE				
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstrafür folgende Staaten: alle Bestimmungsstraten der Vereinigten Staat	naten mit Ausnahme	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld staaten von Amerika angegebenen Staaten				
Name und Anschrift: (Familienname, Vorname: bei juristischen Personen vollständige amtliche Bezeichnung. Bei der Anschrift sind die Postleitzahl und der Name des Staats anzugeben. Der in diesem Feld in der Anschrift angegebene Staat ist der Staat des Sitzes oder Wohnsitzes des Anmelders, sofern nachstehend kein Staat des Sitzes oder Wohnsitzes angegeben ist.) Diese Person ist: mur Anmelder Annnelder angekreuzt, so sind die nachstehend Angaben nicht nötig.)						
Staatsangehörigkeit (Staat):	Sitz oder Wohnsitz (Sta	at):				
Diese Person ist Anmelder alle Bestimmungsstaten alle Bestimmungsstaten der Vereinigten Staat	naten mit Ausnahme	nur die Vereinigten die im Zusatzfeld Staaten von Amerika angegebenen Staaten				
Weitere Anmelder und/oder (weitere) Erfinder sind auf einem zusätzlichen Fortsetzungsblatt angegeben.						

	8	8		•
			*	
			, • ·	





	**		TO TO COTT IN					
eld	Nr.	v	BESTIN	AMU.	NGV	CET ST	'AA'	ΓEΡ

Die folgenden Bestimmungen nach Regel 4.9 Absatz a werden hiermit vorgenommen (bitte die entsprechenden Kästehen ankreuzen;	wenigstens ein Kästchen
muß angekreuzt werden):	_

Regionales Patent

- AP ARIPO-Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenia, LS Lesotho, MW Malawi, SD Sudan. SL Sierra Leone. SZ Swasiland. UG Uganda, ZW Simbabwe und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Harare-Protokolls und des PCT ist
- EA Eurasisches Patent: AM Armenien, AZ Aserbaidschan. BY Belarus, KG Kirgisistan, KZ Kasachstan, MD Republik Moldau, RU Russische Föderation, TJ Tadschikistan. TM Turkmenistan und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Eurasischen Patentübereinkommens und des PCT ist
- EP Europäisches Patent: AT Österreich, BE Belgien. CH und LI Schweiz und Liechtenstein, CY Zypern. DE Deutschland, DK Dänemark, ES Spanien, FIFinnland, FR Frankreich, GB Vereinigtes Königreich, GR Griechenland, IE Irland, IT Italien, LU Luxemburg. MC Monaco, NL Niederlande, PT Portugal, SE Schweden und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat des Europäischen Patentübereinkommens und des PCT ist
- OA OAPI-Patent: BF Burkina Faso, BJ Benin, CF Zentralafrikanische Republik, CG Kongo, CI Côte d'Ivoire, CM Kainerun. GA Gabun. GN Guinea, GW Guinea-Bissau, ML Mali, MR Mauretanien, NE Niger. SN Senegal. TD Tschad. TG Togo und jeder weitere Staat, der Vertragsstaat der OAPI und des PCT ist stalls eine andere Schutzrechtsart oder ein sonstiges Versahren gewünscht wird, bitte auf der gepunkteten Linie angeben).

Nationales Patent (falls eine undere Schutzrechtsart oder ein sonstiges Verfahren gewünscht wird, bitte auf der gepunkteten Linie angeben):

AE Vereinigte Arabische Emirate LR Liberia X X AL Albanien ... X Litauen Ø AM Armenien X LU Luxemburg ΑT X LV Lettland \mathbf{x} ΑU X MD Republik Moldau X AZ Aserbaidschan X BA MK Die ehemalige jugoslawische Republik X BB Barbados X BG Bulgarien . . . 図 MN Mongolei K BR Brasilien MW Malawi X BY Belarus Ø X CA Kanada X CH und Ll Schweiz und Liechtenstein NO Norwegen \mathbf{X} Neusceland X X CN China CU Kuba X X \mathbf{x} Deutschland Ø DE X M nĸ X X EE Estland SD Sudan M SE Schweden ES Spanien X FI Finnland . . . M SG Singapur X GR Vereinigtes Königreich X SI Slowenien M Ø GD Grenada X Sierra Leone X GE Georgien SI. X X GH T.J X TM Turkmenistan X GM Gambia X HR Kroatien Ø Trinidad und Tobago TT X HU X \square ID Indonesien M UA Ukraine Ø UG Uganda X IL

noter

Erklärung bzgl. vorsorglicher Bestimmungen: Zusätzlich zu den oben genannten Bestimmungen nimmt der Anmelder nach Regel 4.9 Absatz b auch alle anderen nach dem PCT zulässigen Bestimmungen vor mit Ausnahme der im Zusatzfeld genannten Bestimmungen, die von dieser Erklärung ausgenommen sind. Der Anmelder erklärt, daß diese zusätzlichen Bestimmungen unter dem Vorbehalt einer Bestätigung stehen und jede zusätzliche Bestimmung, die vor Ablauf von 15 Monaten ab dem Prioritätsdatum nicht bestätigt wurde, nach Ablauf dieser Frist als vom Anmelder zurückgenommen gilt. (Die Bestätigung einer Bestimmung erfolgt durch die Einreichung einer Mitteilung, in der diese Bestimmung angegeben wird, und die Zahlung der Bestimmungs- und der Bestätigungsgebühr. Die Bestätigung muß beim Anmeldeamt innerhalb der Frist von 15 Monaten eingelien.)

X

Ø

X

Kirgisistan

Demokratische Volksrepublik Korea

KR Republik Korca

KZ Kasachstan

X IN

⋈ IS

⋈ JP

 \square

X

X

 \boxtimes

KG

KP

Island

Japan

LC Saint Lucia LK Sri Lanka Südafrika

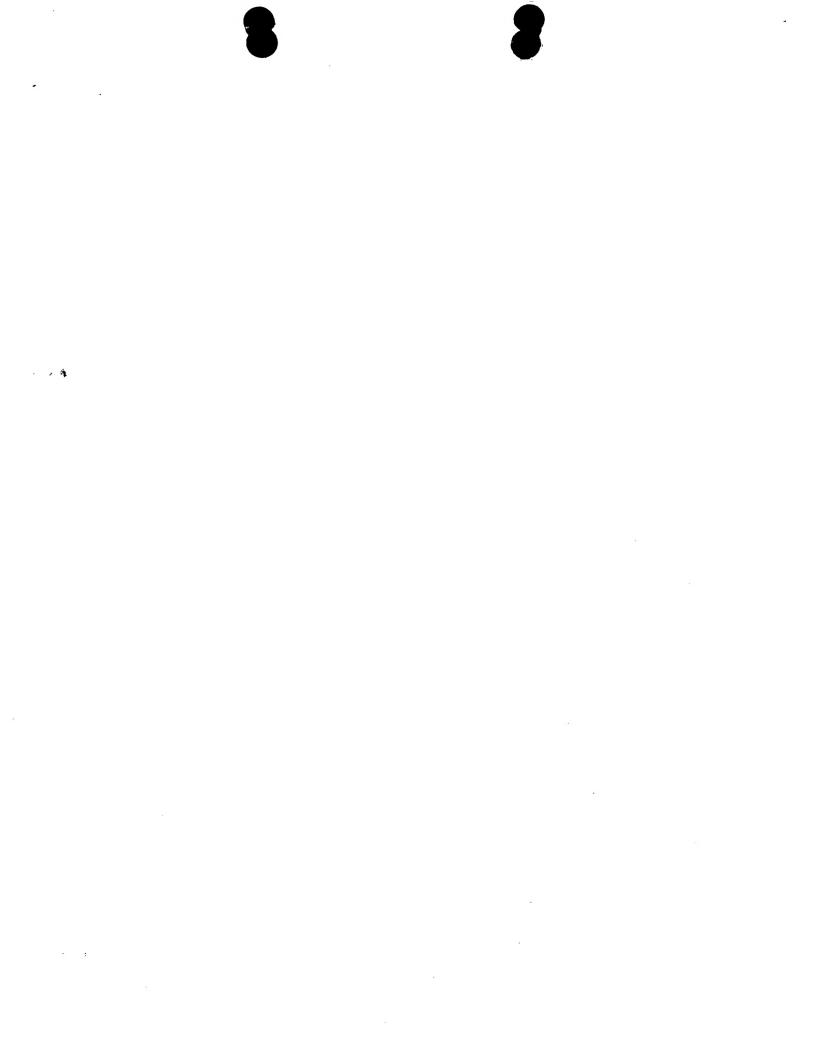
UZ Usbekistan

YU Jugoslawien

Kästchen für die Bestimmung von Staaten, die dem PCT nach der

Veröffentlichung dieses Formblatts beigetreten sind:

Costa Rica, Dominika, Marokko, Tansania,



Blatt Nr. 4

Feld Nr. VI PRIORITÄTS	ANS_KUCH	Weitere	Prioritätsansprüche sind	im Zusatzfeld angegeben.	
Anmeldedatum	Aktenzeichen	lst die frühere Anmeldung eine:			
der früheren Anmeldung (Tag/Monat/Jahr)	der früheren Anmeldung	nationale Anmeldung:	• •	internationale Anmeldung:	
(Tug/M/)musum/		Staat	regionales Amt	Anmeldeamt	
Zeile (1) 21/Juli/1999 (21.07.99)	199 34 168.0	DE			
Zeile (2)					
				-	
Zeile (3)					
bezeichneten früheren Anm	cht, eine beglaubigte Abschrif eldung(en) zu erstellen und d en ist(sind), das für die Zweck	em internationalen Buro zu	ubermitteln (nur falls die	frühere Anmeldung(en) hei	
* Falls es sich bei der früheren Ar Mitgliedstaat der Pariser Verbands	omeldung um eine ARIPO-Angie	oldung handelt, so muß in de	m Zusatzfeld mindestens ein	Staat angegeben werden, der meldung eingereicht wurde.	
Feld Nr. VII INTERNATIO	ONALE RECHERCHENI				
Wahl der internationalen Recherch (fulls zwei oder mehr als zwei inte		rag auf Nutzung der Ergebiere Recherche (falls eine früh	nisse einer früheren Reche ere Recherche bei der interi	rche; Bezugnahme auf diese attionalen Recherchenbehörde	
behörden für die Ausführung der in zuständig sind, geben Sie die von Ihn der Zweibuchstuhen-Code kann benu	ternationalen Recherche en gewählte Behörde an:	ntragt oder von ihr durchyefüh um (Tag/Monat/Jahr)	rt worden ist): Aktenzeichen	Staat (oder regionales Ami)	
ISA /					
Feld Nr. VIII KONTROLL	ISTE; EINREICHUNGS!	SPRACHE			
Diese internationale Anmeldun		nalen Anmeldung liegen	die nachstehend angekre	euzten Unterlagen bei:	
die folgende Anzahl von Blätt	ern: 1. 🔀 Blatt für o	lie Gebührenberechnung			
Antrag : 4	2. Gesonder	te unterzeichnete Vollmad	cht		
Beschreibung (ohne Sequenzprotokollteil) : 20	3. Kopie der	allgemeinen Vollmacht;	Aktenzeichen (falls vor	handen):	
Ansprüche : 2	4. ☐ Begründu	ıng für das Fehlen einer U	nterschrift		
Zusammenfassung : 1	5. 🔲 Prioritäts	beleg(e), in Feld Nr. VI d	urch		
	_	Zeilennummer gekennzei			
Zeichnungen : - 6. Übersetzung der internationalen Anmeldung in die folgende Sprache: Sequenzprotokollteil 7. — Gewelden Ausgehaft Albersetzung der internationalen Anmeldung in die folgende Sprache:				·	
der Beschreibung :			-	erem biologischen Material	
	, 	der Nucleotid- und/oder	Aminosäuresequenzen n	n computerlesbarer Form	
Blattzablinsgesamt : 27		(einzeln aufführen):			
Abbildung der Zeichnungen, die mit der Zusammenfassung veröffentlicht werden soll (Nr.):	ine	rache, in der die emationale Anmeldung de gereicht wird:	utsch		
	IFT DES ANMELDERS (
Der Name jeder unterzeichnende aus dem Antrag ergibt, in welch Der Vertreter	her Eigenschaft die Person	erschrift zu wiederholen, w unterzeichnet.	nd es ist anzugeben, soje	rn sich dies nicht eindeutig	
Dei vertreter	•				
Shuman					
Dr. Ackermann					
Dr. Ackellidin					
	\$2			~~~~	
1 Datum des tateächlichen Fi		nmeldeamt auszufüllen	18. 07. 2000	2. Zeichnungen	
1. Datum des tatsächlichen Eingangs dieser 18 JUL 2000 (10. U./ 2000) 2. Zeichmungen einge- gangen:					
fristgerecht eingegangener Unterlagen oder Zeichnungen zur Vervollständigung dieser internationalen Anmeldung: nicht ein-					
4. Datum des fristgerechten Eingangs der angeforderten Richtigstellungen nach Artikel 11(2) PCT: gegangen:					
5. Internationale Recherchenbe (falls zwei oder mehr zustän		6. Übe Zahl	rmittlung des Recherche ung der Recherchengeh	nexemplars bis zur ühr aufgeschoben	
	Vom Intern	nationalen Büro auszufüll	en ———		
Datum des Eingangs des Akt	enexemplars	·			

Express Mail mailing label
number ET284671961
Date of Deposit RY 19, 2002—

I hereby certify that this paper or fee is being deposited with the United States Postal Service "Express Mail Poet Office to Addressed to Environment of the Control of Section and to addressed to Box Assistant Control of Section and to addressed to Box Assistant Control of Patents, Washing Day 2013

(Typed or printed name of person mailing paper of fee)

(Signature of person mailing paper of fee)

19069080



PCT

PEC'D 0 1 NOV 2001

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder		siehe Mittei	lung über die Übersendung des internationalen				
199kd02.wo	WEITERES VORGE	EHEN vorläufigen	Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)				
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmelded	datum (Tag/Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)				
PCT/EP00/06853	18/07/2000		21/07/1999				
Internationale Patentklassifikation (I B01D15/08	PK) oder nationale Klassifikation und	IPK					
Anmelder	ADIL et al						
KD PHARMA BEXBACH GN	1BH et al.						
	ufige Prüfungsbericht wurde von em Anmelder gemäß Artikel 36 ü		onalen vorläufigen Prüfung beauftragten				
2. Dieser BERICHT umfaßt in	sgesamt 6 Blätter einschließlich	n dieses Deckblatts.					
Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). Diese Anlagen umfassen insgesamt 1 Blätter.							
3. Dieser Bericht enthält Anga	aben zu folgenden Punkten:						
I ⊠ Grundlage des	Berichts						
II 🗆 Priorität							
III Keine Erstellur	ng eines Gutachtens über Neuhe	eit, erfinderische Täti	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit				
IV 🗆 Mangelnde Eir	nheitlichkeit der Erfindung						
	eststellung nach Artikel 35(2) hins Anwendbarkeit; Unterlagen und f		der erfinderischen Tätigkeit und der zung dieser Feststellung				
VI Bestimmte and	geführte Unterlagen						
VII 🛛 Bestimmte Mä	VII 🛮 Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung						
VIII ⊠ Bestimmte Ber	nerkungen zur internationalen A	nmeldung					
Datum der Einreichung des Antrags		Datum der Fertigstellu	ng dieses Berichts				

Datum der Einreichung des Antrags

10/02/2001

Name und Postanschrift der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragten Behörde:

Europäisches Patentamt
D-80298 München
Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 epmu d
Fax: +49 89 2399 - 4465

Datum der Fertigstellung dieses Berichts

30.10.2001

Bevollmächtigter Bediensteter

Sembritzki, T

Tel. Nr. +49 89 2399 8626

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06853

l.	Gru	ndlage des Berich	nts				ļ
1.	Auff eing	Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70.17)): Beschreibung, Seiten:					'n
	1-20)	ursprüngliche Fassung				
	Pate	entansprüche, Nr.	:				
	9-13	3	ursprüngliche Fassung				
	1-8		eingegangen am	16/10/2001	mit Schreiben vom	16/10/2001	
2.	die i	internationale Anme	he: Alle vorstehend genar eldung eingereicht worder hts anderes angegeben is	n ist, zur Verfügung	tanden der Behörde i oder wurden in diese	n der Sprache, in der r eingereicht, sofern	
	Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um						
		Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zv ngssprache der internation			gereicht worden ist (nac	h
			bersetzung, die für die Zv			fung eingereicht worder	١.
3.	Hins inte	sichtlich der in der i rnationale vorläufig	nternationalen Anmeldun e Prüfung auf der Grundl	g offenbarten Nucle age des Sequenzpro	eotid- und/oder Amir otokolls durchgeführt	nosäuresequenz ist die worden, das:	
		in der internationa	len Anmeldung in schriftli	cher Form enthalter	ı ist.		
	zusammen mit der internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
	□ bei der Behörde nachträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.						
	☐ bei der Behörde nachträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.						
	Die Erklärung, daß das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.						
		Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.					
4.	Auf	grund der Änderun	gen sind folgende Unterla	gen fortgefallen:	•		
		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/06853

		Zeichnungen,	Blatt:
5.		angegebenen Gründ	ne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den den nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich ung hinausgehen (Regel 70.2(c)).
		(Auf Ersatzblätter, d beizufügen).	lie solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht
6.	Etw	aige zusätzliche Berr	nerkungen:

- V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung
- 1. Feststellung

Neuheit (N) Ja: Ansprüche 1-13

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET) Ja: Ansprüche 1-13

Nein: Ansprüche

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA) Ja: Ansprüche 1-13

Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

VIII. Bestimmte Bemerkungen zur internationalen Anmeldung

Zur Klarheit der Patentansprüche, der Beschreibung und der Zeichnungen oder zu der Frage, ob die Ansprüche in vollem Umfang durch die Beschreibung gestützt werden, ist folgendes zu bemerken: siehe Beiblatt

Es wird auf folgendes Dokument verwiesen:

D1: EP-A-0 127 926 (HEWLETT-PACKARD COMP.)

12. Dezember 1984 (1984- 12-12)

Punkt V:

1. Neuheit und erfinderische Tätigkeit

1.1 D1 welches als nächstliegender Stand der Technik angesehen wird, offenbart ein Chromatographieverfahren, bei dem verflüssigte Gase als Eluenten verwendet werden. Die Gase werden unterhalb der kritischen Temperatur belassen, werden jedoch durch Kompression verflüssigt wobei überkritische Drücke zum Einsatz kommen (siehe D1, Tabellen).

Der Gegenstand von Anspruch 1 der vorliegenden Anmeldung unterscheidet sich von D1 darin, daß sowohl Druck als auch Temperatur unterhalb der kritischen Werte gehalten werden. Das Funktionieren der Chromatographie bei den genannten Verfahrensparametern war aus dem vorliegenden Stand der Technik nicht absehbar. Durch die Vermeidung von kritischen Größen kann auf energieaufwendiges Erhitzen und Abkühlen verzichtet werden, zusätzlich ergeben sich geringere Anforderungen an den apparativen Aufwand.

Ein derartiges Verfahren ist aus dem vorliegenden Stand der Technik weder bekannt, noch wird es durch ihn nahegelegt. Die Gegenstände des Anspruchs 1 und des korrespondierenden Verwendungsanspruches 13 entsprechen somit den Erfordernissen der Artikel 33(2) und (3) PCT.

1.2 Die Ansprüche 2-12 sind vom Anspruch 1 abhängig und erfüllen damit ebenfalls die Erfordernisse des PCT in bezug auf Neuheit und erfinderische Tätigkeit.

2. Industrielle Anwendung

Die industrielle Anwendbarkeit ist offensichtlich.

Punkt VII:

Um die Erfordernisse der Regel 5.1(a)(ii) PCT zu erfüllen, ist in der Beschreibung das für den Gegenstand der Anmeldung relevante Dokument D1 zu nennen; der darin enthaltene einschlägige Stand der Technik sollte kurz umrissen werden.

Punkt VIII:

Klarheit

- Da lediglich die Chromatographie mit "flüssigem" Gas (LFC) gemeint ist, sollten sowohl aus Klarheitsgründen als auch zur Abgrenzung von D1 die Verfahrensbedingungen T<T_{kr} und p<p_{kr} auch im Verwendungsanspruch 13 spezifiziert werden (Artikel 6 sowie 33(2) PCT).
- 2.1 Wie aus der Beschreibung zu verstehen ist, wird der "fluide" Zustand als subkritisch bezeichnet, der nach Anspruch 1 eigentlich ausgegrenzt sein soll. Auf Seite 12, Zeilen 17 und 18, werden jedoch beide Zustände als erfindungsgemäß bezeichnet. Sollte dieser Bereich in den Anspruchsumfang fallen, so ist D1 als neuheitsschädlich anzusehen (siehe D1, Seite 4, Zeilen 1-15 und Seite 6, Zeilen 15-32).
- 2.2 Absatz drei auf Seite 6 ist widersprüchlich. Ab Seite 5, Zeile 5, werden Ausgestaltungen des erfindungsgemäßen Verfahrens beschrieben, wobei auf Seite 6, Zeilen 7 und 8, bei Kohlendioxid vorzugsweise Drücke von 30 bis 150 bar genannt werden. Diese Drücke liegen jedoch zum Teil weit über dem kritischen Druck und fallen in den in D1 beschriebenen Bereich.
- Zudem ist die Formulierung auf Seite 6, Zeilen 9-10 mißverständlich. Zwischen 5,2 und 73,7 bar existiert ein Bereich, in dem eine flüssige Phase mit einer Gasphase im Gleichgewicht steht. Wie aus D1, Figur 1 ersichtlich ist, besteht jedoch auch bei höheren Drücken und entsprechender Temperatur der flüssige Zustand.

2.4 Die genannten Widersprüche zwischen den Ansprüchen und der Beschreibung führt zu Zweifeln bezüglich des Gegenstandes des Schutzbegehrens, weshalb die Ansprüche nicht klar sind (Artikel 6 PCT).

5

10

20

30

Patentansprüche

- 1. Verfahren zur säulenchromatographischen Trennung von Stoffgemischen, wobei als Einent ein Fluid oder eine Mischung von Fluiden in flüssigem, nichtsubkritischem und nicht-kritischem Zustand (T<T_{kr} und p<p_{kr}) zum Einsatz kommt, die bei 25°C und 1 bar gasförmig sind.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus flüssigem Distickstoffoxid, flüssigem Fluorkohlenwasserstoff oder Fluorchlorkohlenwasserstoff, flüssigem Kohlendioxid, flüssigem Schwefelhexafluorid, flüssigem Propen, flüssigem Propen, flüssigem Kenon, flüssigem Ethan oder einer Mischung davon.
- 3. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent eine dynamische Viskosität von 10⁻⁴ 10⁻⁵ Pa s, vorzugsweise 2*10⁻⁴ 2*10⁻⁵ Pa s, eine Dichte von 0,5 1,2 g/ml, vorzugsweise von 0,5-1,2 g/ml aufweist
 - 4. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent flüssiges Kohlendioxid ist, vorzugsweise in einem Temperaturbereich von 0 bis 20°C.
 - 5. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent flüssiges Kohlendloxid ist in einem Druckbereich von 30 bis 73.7 bar.
- 25 6. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Eluent mindestens ein Modifiziermittel enthält.
 - 7. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von mindestens 10 cm verwendet wird.
 - 8. Verfahren nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß eine Säulenlänge von 0,25 bls 2,0 m verwendet wird.

. *

. .

NT COOPERATION TREA

PCT

NOTIFICATION OF ELECTION

(PCT Rule 61.2)

Date of mailing (day/month/year)

From the INTERNATIONAL BUREAU

I To:

Commissioner
US Department of Commerce
United States Patent and Trademark
Office, PCT
2011 South Clark Place Room
CP2/5C24

Arlington, VA 22202

ETATS-UNIS D'AMERIQUE

19 June 2001 (19.06.01)

International application No.
PCT/EP00/06853

International filing date (day/month/year)
18 July 2000 (18.07.00)

International filing date (day/month/year)
21 July 1999 (21.07.99)

Applicant

L	KRUMBHOLZ, Rudolf et al
_	
1.	The designated Office is hereby notified of its election made:
	X in the demand filed with the International Preliminary Examining Authority on:
	10 February 2001 (10.02.01)
	in a notice effecting later election filed with the International Bureau on:
	
2.	The election X was
	was not
	made before the expiration of 19 months from the priority date or, where Rule 32 applies, within the time limit under Rule 32.2(b).

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Zakaria EL KHODARY

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Copy for the d signated Office (DO/US) ENT COOPERATION TREA

	From th	From the INTERNATIONAL BUREAU			
PCT	To:	To:			
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) Date of mailing (day/month/year) 26 March 2001 (26.03.01)	Postf 60048	ACKERMANN, Joachim Postfach 11 13 26 60048 Frankfurt am Main ALLEMAGNE			
Applicant's or agent's file reference		ILADODTANT NOT	FIGATION		
199kd02.wo		IMPORTANT NOTI	FICATION		
International application No.		al filing date (day/month/ye	ear)		
PCT/EP00/06853	1830	dy 2000 (18.07.00)			
The following indications appeared on record concerning: the applicant the inventor	X the agent	the commo	on representative		
Name and Address		State of Nationality	State of Residence		
ACKERMANN, Joachim Cohausenstrasse 1	-	Telephone No.	<u> </u>		
D-65719 Hofheim Germany	1	0049 6192 295657			
Germany	-	Facsimile No. 0049 6192 295658			
	ļ				
		Teleprinter No.			
2. The International Bureau hereby notifies the applicant that	the following o	hange has been recorded o	concerning:		
the person the name X the ac	idress	the nationality	the residence		
Name and Address		State of Nationality	State of Residence		
ACKERMANN, Joachim Postfach 11 13 26	-	Telephone No.			
60048 Frankfurt am Main]	+49 (0)69 92033-801			
Germany	+	Facsimile No.			
	1	+49 (0)69 92033-7			
	H	Teleprinter No.			
3. Further observations, if necessary:					
4. A copy of this notification has been sent to:					
X the receiving Office	X	the designated Offices of	oncerned		
the International Searching Authority	F	the elected Offices conc	erned		
the International Preliminary Examining Authority		other:			
	Authorical a	fficar			
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized o	Peggy Steune	nberg		
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	Telephone No	Telephone No.: (41-22) 338.83.38			